

MUCODYNE® ADULT
50 MG/ML HOESTDRANK
DRANK
(Carbocisteïne)



Bijsluiter: Informatie voor gebruik(st)er

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u. Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 14 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Mucodyne® Adult en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u Mucodyne® Adult niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Mucodyne® Adult?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Mucodyne® Adult?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Mucodyne® Adult en waarvoor wordt het gebruikt?

Ter vergemakkelijking van het ophoesten indien dit door taai slijm wordt bemoeilijkt.

Bij vastzittende hoest. Het middel kan vastzittend slijm in de luchtwegen dunner maken, zodat het gemakkelijker kan worden opgehoest.

2. Wanneer mag u Mucodyne® Adult niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Mucodyne® Adult niet gebruiken?

U bent allergisch (overgevoelig) voor één van de stoffen die in dit middel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6. Als uw kind jonger is dan 2 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Mucodyne® Adult?

Als u een maag- of darmzweer heeft, of hiervan een voorgeschiedenis heeft.

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Wanneer u suikerziekte (diabetes mellitus) heeft, dient er rekening te gehouden te worden met het suikergehalte van de drank: 6 g sucrose (saccharose) per dosis van 15 ml.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Mucodyne® Adult is niet geschikt voor gebruik bij kinderen onder 18 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Mucodyne® Adult nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden nog gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Sommige geneesmiddelen kunnen namelijk elkaars werking beïnvloeden of mogen om andere redenen niet gelijktijdig worden gebruikt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Het middel kan voor zover bekend, zonder gevaar voor de vrucht, overeenkomstig het voorschrift worden gebruikt in de zwangerschap en bij borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend over een effect op de rijvaardigheid. Een effect is echter niet waarschijnlijk.

3. Hoe gebruikt u Mucodyne® Adult?

Gebruik Mucodyne® Adult altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is:

Drank 50 mg/ml

Volwassenen (vanaf 18 jaar): 3 maal daags 15 ml
NB: 15 ml komt overeen met één eetlepel.

Mucodyne® Adult niet gebruiken bij kinderen onder 2 jaar.
Mucodyne® Adult is niet geschikt voor gebruik bij kinderen onder 18 jaar.

De opgegeven dosering niet overschrijden. Indien de klachten aanhouden of terugkeren, uw arts raadplegen.

Heeft u te veel van Mucodyne® Adult ingenomen?

Neem zo spoedig mogelijk contact op met uw arts.

Bent u vergeten Mucodyne® Adult in te nemen?

Neem geen dubbele dosis Mucodyne® Adult in om zo de vergeten dosis in te halen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook Mucodyne® Adult bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

In sommige gevallen kunnen zich maagklachten voordoen.

Waarschuw uw arts of apotheker indien bij u een bijwerking optreedt die niet wordt vermeld in de bijsluiters of die u als ernstig ervaart.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Mucodyne® Adult?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaar beneden 25°C in de originele verpakking ter bescherming tegen licht.

Gebruik Mucodyne® Adult niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en het etiket van de flacon na "Niet te gebruiken na". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Mucodyne® Adult?

De werkzame stof in dit middel is carbocisteïne. Mucodyne® Adult bevat 50 mg carbocisteïne per ml.

De andere stoffen in dit middel zijn: methylhydroxybenzoaat, saccharose, aromatisch elixer, kaneel essence, gezuiverd water en de kleurstof karamel (E150).

Hoe ziet Mucodyne® Adult er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

Flacon met 125 ml, 200ml en 300 ml drank à 50 mg/ml.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Vemedica Manufacturing BV
Verrijn Stuartweg 60
1112 AX Diemen

Fabrikant:

Famar Nederland BV
Industrieweg 1
5531 AD Bladel

Dit geneesmiddel is in het register ingeschreven onder RVG 33153.
Deze bijsluiters is voor het laatst goedgekeurd op 7 mei 2015.